

(11)Publication number:

02-011516

(43)Date of publication of application: 16.01.1990

(51)Int.CI.

A61K 31/23 A61K 31/685 // C07C 69/587 **CO7F** 9/09

(21)Application number: 63-161548

(71)Applicant: RIKAGAKU KENKYUSHO

NIPPON OIL & FATS CO LTD

(22)Date of filing:

29.06.1988

(72)Inventor: SAKURAI SHIGERU

ASAHI KENICHI

TAKAHASHI NOBUTAKA

HIBINO HIDEHIKO FUKUDA NOBUO

(54) CARCINOSTATIC AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a carcinostatic agent having excellent carcinostatic activity and low toxicity by using a specific phosphatidylcholine, etc., as active components.

CONSTITUTION: The objective agent contains a phosphatidylcholine having 20:5 fatty acid and/or a digyceride having 20:5 fatty acid and expressed by formula (R1 is 1-29C alkyl or 1-29C unsaturated alkyl having 1-10 double bonds; R2 is eicosapentaenoyl; R3 is phosphorylcholine, etc.) as an active component. The compound of formula is, e.g., 1-oleoyl-2eicosapentaenoyl diglyceride. The compound of formula can be produced either by chemical synthesis or by extraction from living body.

CH 2 OCR 1 CHOCR [™] CH 2 R 3

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against ex er's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-11516

®Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月16日

A 61 K 31/23 31/685

ADU

7330-4C 7431-4C

// C 07 C 69/587 C 07 F 9/09

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全7頁)

会発明の名称 制癌剤

②特 願 昭63-161548

@出 願 昭63(1988)6月29日

特許法第30条第1項適用 昭和63年3月15日、社団法人日本農芸化学会発行の「日本農芸化学会誌第62巻第3号」に発表

 ⑩発明者
 桜井

 ⑩発明者
 旭

 飽

成 東京都杉並区南荻窪 1 丁目33番12号

健 一 埼玉県和光市諏訪原団地1-4-108

 00発明者 高橋
 信孝

 00発明者 日比野 英彦

東京都杉並区荻窪4丁目27番2号東京都練馬区旭丘2丁目22番1号

個発明者 福田 信雄

茨城県つくば市梅園 2-24-5

⑦出 顧 人 理 化 学 研 究 所 ⑦出 顧 人 日本油脂株式会社 埼玉県和光市広沢 2番 1号 東京都千代田区有楽町 1丁目10番 1号

⑩代 理 人 弁理士 中村 稔 外4名

打 粗 包

1.発明の名称 制癌剤

2. 特許請求の範囲

一般式 (I) で示される化合物の少なくとも 1 種を有効成分とする制癌剤。

(式中、R¹は炭素数1~29の飽和アルキル基又は二重結合を1~10コ有する炭素数1~29の不飽和アルキル基であり、R²はエイコサペンタエノイル基であり、R²はフォスホリルコリン又は水酸基である。)

3.発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、20:5脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及び/又は20:5脂肪酸を有するジグリセリドを有効成分とする制癌剤に関する。(従来の技術)

本発明者らは、そのような趣旨に指み、低毒性

特開平2-11516 (2)

で制腐性を有する物質を探索した結果、先に、ニジマス胚より、奇形腫細胞や赤芽球性白血病細胞に対し強力な分化誘導活性を示す22:6脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及びジグリセリドを単離し、その構造解析を行い、抜物質が優れた制癌剤として用いうることを見出した(特開昭59-46226号公報参照)。

その後、更に研究を進め、該物質の各種誘導体の化学合成あるいは半合成を行って、その制店活性 (分化誘導活性)を調べたところ、20:5脂肪酸を有するフェスファチジルコリン及びジグリセリドが、優れた制癌活性を示すことを見出し、本発明を完成した。

[発明の目的]

本発明の目的は、20:5脂肪酸を有するフォスファチジルコリン及び/又はジグリセリドを有効成分とする制癌剤を提供することにある。

(発明の構成)

本発明の有効成分は一般式 (I) で示される化 合物である。

一般式 (I) の化合物は、化学的に合成することも、生体から採取することもできる。以下に合成例を示す。

合成例1

脱水したクロロホルム50 mを中に、1-オレオイル-3-グリセリルホスホリルコリン776 m (1.49ミリモル)、エイコサベンタエン酸無水物960m (1.64ミリモル)、及びN.N-ジメチル-4-アミノビリジン203m (1.66ミリモル)を加え、室温で深搾しながら24時間反応させた。

反応終了後、反応混合物中のN.Nージメチルー4ーアミノビリジンを除去するため、酸性隔イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商標アンバーライト200C)25ml及び塩益性路イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登録商標アンバーライト1RCー50及びアンバーライト1RAー93の等量混合物)50mlを3.0 0×50cmのガラスカラムに充填した中を、クロロホルムを用いて渡した。

(式中、R¹は炭素数1~29の逸和アルキル基又は二重結合を1~10コ有する炭素数1~29の不逸和アルキル基であり、R²はエイコサベンタエノイル基であり、R³はフォスホリルコリン又は水酸素である。)

一般式(I)の化合物としては、1-オレオイル-2-エイコサペンタエノイルジグリセリド (以下OE-DGということがある)、1-パルミトイル-2-エイコサペンタエノイルジグリセリド (以下PE-PCということがある)、1-オレオイル-2-エイコサペンタエノイル-3-ホスファチジルコリン (以下OE-PCということがある)、1-パルミトイル-2-エイコサペンタエノイル-3-ホスファチジルコリン (以下PE-PCということがある)を例示できる。

この処理溶液をシリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水~65:25:4、発色はヨウ素)で分析した結果、Rf値0.1~0.3(N,N-ジメチルー4-アミノビリジンと酸無水物の複合体を示す)の染色の発色が完全に消失した。

クロロホルムを被圧留去し、残留物を20 mlのシリカゲルを充塡した1.5 ml × 5 0 cmのガラスカラムを用いて、クロロホルム5 0 0 mlを用いて溶出したものをフラクション1 (F1)、クロロホルム:メタノール=10:1、500 mlを用いて溶出したものをフラクション2 (F1)、クロロホルム:メタノール=5:1、1500 mlを用いて溶出したものをフラクション3 (F1) とし

F₁、F₂、F₃を、シリカゲル薄層クロマトグラフィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水ー65:25:4、発色はヨウ素)で分折した結果、目的物である1-オレオイル-2-エイコサペンタエノイル-3-ホスファチジルコリンはF₃

特開平2-11516 (3)

中に含まれていた。

F₃の溶媒を波圧留去し、1-オレオイル-2-エイコサベンタエノイル-3-グリセロホスファ チジルコリン70mmを得た。 (収率 5.8 %)

得られた 1 - オレオイル - 2 - エイコサベンタエノイル - 3 - ホスファチジルコリンに対して、FAB-MSの直接導入法で分析した結果、1 - オレオイル - 2 - エイコサベンタエノイル - 3 - ホスファチジルコリンの分子イオン806([M+H]*)が明瞭に認められた。また、未反応原料である1 - オレオイル - 3 - グリセリルホスホリルコリンは認められなかった。

合成例 2

合成例1で得られた1ーオレオイルー2ーエイコサベンタエノイルー3ーホスファチジルコリン70mを80m2のメタノールに溶解し、ホスホリパーゼC(シグマ社製、MaBC3.1.4.3;クロストリジウム・ベルフリンゲンス (Clostridium perfringens)起源)を40uint、0.2 Mトリスー塩酸緩衝液(pH7.4)を0.6 m2、0.05

M塩化カルシウムを 0.3 5 m & 、エチルエーテルを 0.4 m & 加えた。反応混合物をスクリューキャップ付き 2 m & の試験管中にテフロンスターラーバーと共に加えて、 3 5 でで 1 時間激しく 復津しながらインキュペーションした。

反応混合物にエチルエーテル1.2 m & を加えてから分液漏斗に移し、抽出後、窒素気流下で凝縮した。エチルエーテルで抽出された反応混合物中の未反応のホスファチジルコリンを除去するため、水冷アセトンを0.1 m & 加え、ホスファチジルコリンを沈確させた。エチルエーテル層を硫酸ナトリウムで脱水し、さらに、窒素気流下で脱溶媒して目的の1ーオレオイルー2ーエイコサベンタエノイルグリセロールが59.8 m 得られた。

得られた 1 - オレオイル - 2 - エイコサベンタ エノイルグリセロールは抽状であり、クロロホル ム、ヘキサンに可溶で水に不溶であった。

薄層クロマトグラフィー (展開溶媒;クロロホルム/メタノール/水系 (65/25/4 , vol/vol/vol)) で反応前後の成分を測定した。

反応後の成分のBf値は、反応前の 0.3 から 0.8 に変化し、ドラーゲンドルフ試薬とディットマー・レスター試薬に対する発色が隔性から降性に変化した。 さらに、薄層クロマトグラフィー (展開溶媒:クロホルム/アセトン/メタノール系(90/9/1・vol/vol/vol))で復準体として未落留モノグリセリドと共に反応後の成分を測定した。

反応後の成分はBf値が0.65で、標準体のSn-1位、2位ジアシルグリセロール(一般名β-ジアシルグリセロール)の位置に相当していた。本成分は、FAB-MSによって分子量640 ((M+Na)・663)が認められた。

採即後ただちに冷凍したニジマスの受精卵300gをクロロホルム/メタノール(2/1 vol/vol)混液 1.2gに入れ、ホモミキサーで30分、高速で剪断抽出した。 遠別された温ケーキを上記溶媒 0.4gで抽出する操作を2回行ない、全遠液にクロロホルム0.6gと蒸留水 0.6gを加え、クロロホルム0.6gを集めて脱溶媒して、20.2gの全脂質

を得た。

得られた全脂質を氷冷アセトン 2 5 0 mg に入れ、競拌下 1 0 分間抽出し沈澱を回収した。この 操作を 4 回繰り返してリン脂質分画 1 0. 4 g を得

リン脂質全量を 4 等分してシリカゲルカラムクロマトグラフィー(富士ゲルCG-3、水戸化学製、 5 φ×4 0 cm カラムに 7 0 0 cc)に付した後、クロロホルム/メタノール(4/1 、vol/vol)混液の溶離液系でホスファチジルコリン以前に溶出するリン脂質を除去し、さらにクロロホルム/メタノール(3/2 ・vol/vol)混液の溶離液系で溶出し、T L C (展開溶媒:クロロホルム/メタノール/水、65/25/4 、vol/vol/vol)でRf値 0.2 0 ~ 0.3 0 (ホスファチジルコリン)に単一スポットが認められる分画を集めた。同一操作を 4 回換り返してホスファチジルコリン 2.7 gを得た。

次いで、得られたホスファチジルコリンを1% ht/volのメタノール溶液とし、東ソー四製の全自 動大量分取液体クロマトグラフィーHLC-837

特開平2-11516(4)

にODS充壌カラム (Ø 2 インチ×60 cm) を装 着して、溶離液としてメタノールを40 ml/min 流して、1 バッチ当たり 5 mlの試料溶液を注入 した。溶出時間100分近辺に巨大なメインピー クが渡出し、その前に4本、後に3本のマイナー ピークが検出された。各ピークに相当する分面か らは1パッチ当たり1~15ゃ分取された。各分 画中のホスファチジルコリンの脂肪酸組成を測定 した結果、メインピークが流出する直前のピーク がエイコサペンタエン酸を主体とする成分である ことがわかった。本分画は1パッチ当たり5mが 回収され、FAB-MSによって分子量780 ((M+H)*)、分子量806((M+H)*) が認められ、脂肪酸組成はエイコサベンタエン酸 40.6%、オレイン酸17.3%、パルミチン酸 23.9%であり、ホスホリバーゼAz処理による Sn-2位のエイコサペンタエン酸量は78.6% であった。

原料のメタノール溶液の一部100mℓを用い、 10パッチを行ない铵化合物(1-パルミトイル

- 2 - エイコサペンタエノイルー 3 - スファチジ ルコリン及び1-オレオイルー2-エイコサペン タエノイルー3ーホスファチジルコリン) 4 3 歳 を単離した。

合成例 4

脱水したクロロホルム50 ml中に、1ーパル ミトイルー3ーグリセリルホスホリルコリン1000 mg (2.02ミリモル)、エイコサペンタエン酸無 水物 2 3 0 0 mg (3.9 2 ミリモル) 、及びN、N ージメチルー4ーアミノピリジン500mg(4.10 ミリモル)を加え、室温で撹拌しながら24時間 反応させた。

反応終了後、反応混合物中のN、Nージメチル - 4 - アミノピリジンを除去するため、酸性陽イ オン交換樹脂(ローム・アンド・ハース社製、登 録商標アンパーライト200C)30 ml及び塩 基性陰イオン交換樹脂(ローム・アンド・ハース 社製、登録商様アンパーライト IRC-50及び アンパーライトIRA-93の等量混合物) 60 nlを3.0 φ×50 cmのガラスカラムに充塡した

中を、クロロホルムを用いて流した。

この処理溶液をシリカゲル薄層クロマトグラフ ィー(展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水 = 65:25:4、発色はヨウ素)で分析した結 果、Rf値 0.1~0.3 (N, N-ジメチルー4ーア ミノピリジンと酸無水物の複合体を示す) の紫色 の杂色が完全に消失した。

クロロホルムを滅圧留去し、残留物を30mm のシリカゲルを充塡した 1.5 e×50 cm のガラス カラムを用いて、クロロホルム 8 0 0 a 2 を用い て溶出したものをフラクション1(f.)、クロロ ホルム:メタノール=10:1 800 mlを用 いて溶出したものをフラクション 2 (F_z)、クロ ロホルム:メタノール=5:1 2400 mlを 用いて溶出したものをフラクション 3 (F_s) とし

F1、F2、F3を、シリカゲル薄層クロマトグラフ ィー (展開溶媒はクロロホルム:メタノール:水 =65:25:4、発色はヨヴ素)で分析した結 果、目的物である1~パルミトイル~2~エイコ

サベンタエノイルー3-ホスファチジルコリンは F3中に含まれていた。

Faの溶媒を減圧留去し、1-パルミトイル-2 `-エイコサペンタエノイル-3-ホスファチジル コリン563mを得た。(収率35.8%)

得られた1ーパルミトイルー2~エイコサペン タエノイルー3ーホスファチジルコリンに対して、 ファースト・アトム・ポンパード・イオン化マス スペクトルの直接導入法で分析した結果、1-パ ルミトイルー2-エイコサペンタエノイルー3-ホスファチジルコリンの分子イオン780

((M+H) *) が明瞭に認められた。また、未 反応原料である1ーパルミトイルー3ーグリセリ ルホスポリルコリンの分子イオン496

((M+H)) は認められなかった。

合成例 5

合成例4で得られた1-パルミトイルー2-エ イコサペンタエノイルー 3 -ホスファチジルコリ ン70mを80μℓのメタノールに溶解し、ホス ホリパーゼC(シグマ社製、MBC3.1.4.

特別平2-11516 (5)

3: クロストリジウム・ベルフリンゲンス (Clos tridium perfringens) 起源) を 4 0 uint、 0.2 Mトリスー塩酸緩衝液 (pH 7.4) を 0.6 m & 、 0.0 5 M 塩化カルシウムを 0.3 5 m & 、エチルエーテルを 0.4 m & 加えた。反応混合物をスクリューキャップ付き 2 m & の試験管中にテフロンスターラーバーと共に加えて、 35 でで 1 時間激しく 役拌しな からインキュベーションした。

反応混合物にエチルエーテル1.2 m 2 を加えてから分液漏斗に移し、抽出後、窒素気流下で濃縮した。エチルエーテルで抽出された反応混合物中の未反応のホスファチジルコリンを除去するため、氷冷アセトンを0.1 m 2 m 1 ルンを洗っているではなった。エチルエーテル層を破較ナトリウムで脱水し、さらに、窒素気流下で脱溶媒して目的の1ーパルミトイルー2ーエイコサベンタエノイルグリセロールが59.8 m 得られた。

得られた1-パルミトイル-2-エイコサベン クェノイルグリセロールは油状であり、クロロホ ルム、ヘキサンに可溶で水に不溶であった。 特層クロマトグラフィー (展開格媒:クロロホルム/メタノール/水系 (65/25/4, vol/vol/vol))で反応前後の成分を測定した。

反応後の成分のRf値は、反応前の0.3 から0.8 に変化し、ドラーゲンドルフ試薬とディットマー・レスター試薬に対する発色が陽性から陰性に変化した。さらに、薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム/アセトン/メタノール系(90/9/1、vol/vol/vol))で標準体として未蒸留モノグリセリドと共に反応後の成分を測定した。

反応後の成分はRf値が0.65で、標準体のSn-1位、2位ジアシルグリセロール(一般名 $\beta-3$ アシルグリセロール)の位置に相当していた。本成分は、FAB-MSによって分子量614([M+Na]*637)が認められた。

本発明の制癌剤は、経口及び非経口投与のいずれも使用可能であり、経口投与する場合は、軟・ 使力プセル剤又は錠剤、顆粒剤、細粒剤、散剤と して投与され、非経口投与する場合は、水溶性懸 濁液、油性製剤などの皮下或いは静脈注射剤、点

滴剤及び固体状又は懸濁粘稠液状として持統的な 粘膜吸収が維持できるように坐薬のような剤型で 投与され得る。

本発明の有効成分の製剤化は、界面活性剤、 試形剤、滑沢剤、佐剤、及び必要に応じて 脳溶性製剤とするために医薬的に許容し得る皮膜形成物質、コーティング助剤等を用いて適宜行うことができ、その具体例を挙げれば、次のとおりである。

本発明の組成物の崩壊、溶出を良好ならしめる ために、界面活性剤、例えばアルコール、エステ ル類、ポリエチレングリコール読事体、ソルビタ ンの脂肪酸エステル類、硫酸化脂肪アルコール類 等の1種又は2種以上を添加することができる。

 できる。

清沢剤としては、例えばステアリン酸マグネシウム、タルク、硬化油等を1種又は2種以上添加することができ、また蛹味剤及び蠕臭剤として、食塩、サッカリン、糖、マンニット、オレンジ油カンゾウエキス、クエン酸、ブドウ糖、メントール、ユーカリ油、リンゴ酸等の甘味剤、香料、着色料、保存料等を含有させてもよい。

懸濁剤、潤滑剤の如き佐剤としては、例えばココナッツ油、オリーブ油、ゴマ油、落花生油、乳酸カルシウム、ベニバナ油、大豆リン脂質等を含有させることができる。

また被膜形成物質としては、セルロース、糖類等の皮水化物誘導体として酢酸フタル酸セルロース (CPA)、またアクリル酸系共重合体、二塩基酸モノエステル類等のポリピニル誘導体としてアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸共重合体が挙げられる。

また、上記皮膜形成物質をコーティングするに

特開平2-11516 (6)

際し、通常使用されるコーティング助剤、例えば可愛剤の他、コーティング操作時の薬剤相互の付着防止のための各種添加剤を添加することによって皮膜形成剤の性質を改良したり、コーティング操作をより容易ならしめることができる。なお、有効成分を皮膜形成物質を用いてマイクロカブセル化してから賦形剤等を混合した剤型としても良い

次に代表的な剤型における配合比は下記の通りである。

有効成分

	•8	. 123	
0.1~90 重量	% 0.3~	15 重	量%
10~99.8 -	85~	99.4	-
0 - 50	0 ~	. 20 .	_

特に好ましい

 試形
 利
 10~99.8 ~
 85~99.4 ~

 清況
 利
 0~50 ~
 0~20 ~

 界面活性剤
 0~50 ~
 0~20 ~

 皮膜形成物質
 0.1~50 ~
 0.3~20 ~

特に好ましい賦形剤は、乳糖、結晶セルロース、 カルボキシメチルセルロースカルシウムである。 また、投与量は、対象腫瘍を有効に治療するに

し、染色された細胞数、即ち、赤血球への分化によりヘモグロビンを生成するようになった細胞数 を測定し、全細胞に対する比率から分化誘導率を 求めた。

以下に、本発明を製剤例及び試験例によって具体的に説明する。

製剤例1 (注射·点滴剤)

化合物 O B - D C 1 0 mを含有するように粉末 ぶどう態 5 m を加えてパイアルに無菌的に分配し、 密封した上、窒素、ヘリウム等の不活性がスを封 入して冷暗所に保存した。使用前にエタノールに 溶解し、0.85%生理的食塩水 100 m £ を添加 して静脈内注射剤とし、1日、10~100 m £ を症状に応じて静脈内注射又は点滴で投与する。

PE-DG、OE-PC及びPE-PCについてもOE-DGと同様にして静原内注射剤とする。 製剤例 2 (注射・点滴剤)

化合物 O E - D G 2 mを用いて、製剤例 1 と同様の方法により軽症用静原内注射剤とし、1日、10~100mℓを症状に応じて静原内注射又は

十分な量であり、腫瘍の症状、投与経路、剤型などによって左右されるが、一般に、径口投与の場合、大人では1日当り、約0.01~200mc/kg体重(小人では0.01~120mc/kg体重)の範囲で、その上限は好ましくは約50mc/kg体重とに好ましくは約10mc/kg体重程度であり、非径口投与の場合、その上限は約10mc/kg体重程度であり、好ましくは5mc/kg体重、更に好ましくは2mc/kg体重が適当である。

次に、本発明化合物の制癌活性を確認した制癌 性試験法について述べる。

フレンド白血病細胞(マウス赤芽球性白血病細胞、B B 細胞)に対する試験を行った。 H A M の F - 1 2 培地 (G I B C O 製) に 1 5 % の 牛胎児血清及び 6 0 m / 2 の カナマイシンを加えたものに、 2.5 × 1 0 ° cell / m 2 となるように B 8 細胞を接種し、これに所定量の被験化合物を加える(最終容量 5 m 2)。

8.0 %炭酸ガス中、37 ℃で7日間培養した後、 オルキン (Orkin)のペンジジン染色法により染色

点滴で投与する。

PE-DG、OE-PC及びPE-PCについてもOE-DGと同様にして軽症用静脈内注射剤とする。

製剤例3 (脳溶性カプセル剤)

化合物 O E - D G 5 g、乳糖 2.46 g及びヒドロキシプロピルセルロース 0.0 4 gを各々とり、よく混合した後、常法に従って粒状に成形し、これをよく乾燥して節別してピン、ヒートシールの設などに適した顆粒剤を製造した。次に、酢酸プレルロース 7 タレート 0.5 gを溶解して破覆基材となし、前記顆粒を浮遊流動させつこの退成物をかけなして陽溶性の顆粒剤とした。この退成物をかけないに充壌して腸溶性カブセル製剤100個を製造する。

PE-DG、OE-PC及びPE-PCについてもOE-DGと同様にして顕溶性カプセル刺とする。

試験例 (制癌活性試験)

特開平2-11516 (7)

化合物OE-DG、PE-DG、OE-PC及びPE-PCを用い、前記試験法により、フレンド白血病(B8)細胞の分化誘導活性を調べた。その結果を表1に示す。

表 1

	. OE-PC	C PE-PC		OE-DG		PE-DG	
漢 庆	粗 的 数 B	PC 細胞数	BPC	細胞数	BPC	細胞 数	ВРС
(µg/m2)	(x10-4/m2) (%) (x10-*/ n 2)	(%)	(x10-4/m2)	(%)	(x10-4/nl)	(%)
3 2 0	2 9. 5 5	0. 0 4 0. 0	4 2. 2	3 9. 0	4 0. i	~ 2 7. 3	3 7. 3
160	101.7 6	8. 7 3 6. 0	3 9. 5	3 8. 0	3 2. 0	3 2. 3	2 8. 6
80	2 2 6. 0 4	0. 5 4 2. 7	6 0. 5	1 4 2. 7	3 0. 6	1 3 3. 7	2 3. 8
4 0	2 2 0. 3 2	3.9 2 1 4.7	2 2. 9	1 9 9. 3	28.6	2 0 6. 0	2 0. 4
20	2 1 9. 0	7. 4 2 1 3. 0	1 4. 3	2 1 2. 0	23.1	2 0 9. 0	18.8
10	2 4 6. 5 1	8. 2 2 2 6. 3	7. 5	2 0 8. 0	1 0. 9	2 0 5. 7	7.5
5	2 6 2. 0 1	3. 0 2 1 8. 0	5. 4	2 1 1. 0	6. 1	2 1 6. 3	8. 2

*BPC:ペンジジン閣性細胞の割合 (分化誘導率に相当する)